Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003783

International filing date: 04 March 2005 (04.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-064004

Filing date: 08 March 2004 (08.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 28 April 2005 (28.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

08. 3. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月 8日

出願番号 Application Number:

特願2004-064004

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

番号
The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad

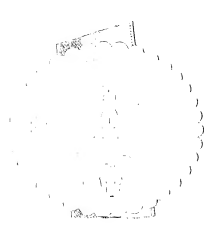
under the Paris Convention, is

JP2004-064004

出 願 人

出光興產株式会社

Applicant(s):



2005年 4月14日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願 IK704 【整理番号】 平成16年 3月 8日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 H05B 33/00 【国際特許分類】 【発明者】 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 【住所又は居所】 池田 潔 【氏名】 【発明者】 【住所又は居所】 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 【氏名】 富田 誠司 【発明者】 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 【住所又は居所】 荒金 崇士 【氏名】 【発明者】 【住所又は居所】 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 【氏名】 伊藤 光則 【特許出願人】 【識別番号】 000183646 出光興產株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100078732 【識別番号】 【弁理士】 大谷 保 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100081765 【弁理士】 東平 正道 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 003171 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 【包括委任状番号】 0000937 0000761 【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記一般式(1)で表される化合物からなる有機エレクトロルミネッセンス素子用材料

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & X_1 & X_2 \\
 & X_3 & X_2 \\
 & R_2 & n
\end{array}$$
(1)

[式中、Lは、少なくとも1つのメタ結合を有する連結基である。

 $R_1 \sim R_2$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5 \sim 50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有してもよい核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールストレストログランストルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリール基又はシアノ基である。

 $X_1 \sim X_3$ は、それぞれ独立に、=CR-Vは=N-vあり、 $X_1 \sim X_3$ の少なくとも 1 つは=N-vある(Rは、置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim 5$ 0 のアリール基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim 5$ 0 の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim 5$ 0 のアルキル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim 5$ 0 のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim 5$ 0 のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim 5$ 0 のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim 5$ 0 のアリールチオ基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基又はヒドロキシル基である。)。

nは1~5の整数である。]

【請求項2】

前記一般式(1)において、Lが下記一般式(2)で表される請求項1に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【化2】

$$Ar_1 \xrightarrow{X_5} x_6 \xrightarrow{R_3} q \qquad (2)$$

[式中、 $X_4 \sim X_7$ は、それぞれ独立に、= CR - Yは= N - vある(Rは前記と同じ基を表す。)。

R₃ は、水素原子、置換基を有しても良い炭素数1~50のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数5~50の複素環基、置換基を有しても良い炭素数1~50のアルコキ

2/

シ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $7\sim50$ のアラルキル基、置換基を有しても良い炭素数 $2\sim50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $7\sim50$ のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim50$ のアリール基又はシアノ基である。 R_3 は複数であってもよい。

Arı は、置換基を有しても良い核原子数5~50の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリールオキシ基もしくはアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリールアミノ基もしくはアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数6~50のアリール基もしくはアリーレン基である。

A r_2 は、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim50$ のアリーレン基である。 p は $1\sim20$ の整数、 q は $1\sim20$ の整数である。)

【請求項3】

前記 Ar_1 が、下記一般式(3)~(8)のいずれかで表される置換基を有する請求項 2に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【化3】

$$(R)a \qquad (R)b \qquad (R)b \qquad (R)b \qquad (R)a \qquad (R)a \qquad (R)b \qquad (R)a \qquad$$

[式中、Rは前記と同じ基を表し、Rが複数の場合、互いに結合して環構造を形成していてもよい。a及びbは、それぞれ0~4の整数である。

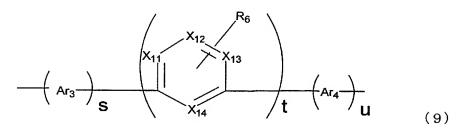
Vは、単結合、 $-CR_0$ R_0 'ー、-S i R_0 R_0 'ー、-Oー、-COー又は $-NR_0$ (R_0 R_0 'は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い核炭素数 $6\sim5$ 0 の アリール基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim5$ 0 複素環基又は置換基を有しても良い炭素数 $1\sim5$ 0 のアルキル基である。)である。

Eは、記号Eを囲む円が示す環状構造を示しており、置換基を有しても良い核炭素数3~20で炭素原子が窒素原子で置き換わってもよいシクロアルカン残基、置換基を有しても良い核炭素数4~50の芳香族炭化水素残基又は置換基を有しても良い核原子数4~50の複素環残基である。]

【請求項4】

前記一般式(1)において、Lが下記一般式(9)で表される請求項1に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【化4】



[式中、 $X_{11} \sim X_{14}$ は、それぞれ独立に、= CR - Yは= N - vある(Rは前記と同じ基を表す。)。

R6 は、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5 \sim 50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリール基又はシアノ基である。 R6 は複数であってもよい。

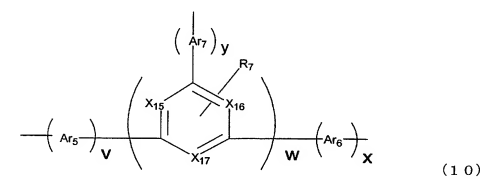
Ar3 及びAr4 は、それぞれ独立に、置換基を有しても良い核原子数5~50の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数6~50のアリーレン基である。

sは0~20の整数、tは1~20の整数、uは0~20の整数である。]

【請求項5】

前記一般式(1)において、Lが下記一般式(10)で表される請求項1に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【化5】



[式中、 $X_{15} \sim X_{17}$ は、それぞれ独立に、= CR - Zは= N - vある(Rは前記と同じ基を表す。)。

R7 は、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアルナル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアリールを入まである。 R7 は複数であってもよい。

 $A r_5 \sim A r_7$ は、それぞれ独立に、置換基を有しても良い核原子数 $5 \sim 50$ の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数 $6 \sim 50$ のアリーレン基である。

vは0~20の整数、wは1~20の整数、xは0~20の整数、yは0~20の整数である。]

【請求項6】

下記一般式(3)~(8)のいずれかで表される置換基を少なくとも1つ有する請求項 4又は5に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【化6】

$$(R)a \qquad (R)b \qquad$$

[式中、Rは前記と同じ基を表し、Rが複数の場合、互いに結合して環構造を形成していてもよい。a及びbは、それぞれ0~4の整数である。

Vは、単結合、 $-CR_0R_0$ 'ー、 $-SiR_0R_0$ 'ー、-Oー、-COー又は $-NR_0$ (R_0 及び R_0 'は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い核炭素数 $6\sim 50$ の アリール基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim 50$ 複素環基又は置換基を有しても良い炭素数 $1\sim 50$ のアルキル基である。)である。

Eは、記号Eを囲む円が示す環状構造を示しており、置換基を有しても良い核炭素数3~20で炭素原子が窒素原子で置き換わってもよいシクロアルカン残基、置換基を有しても良い核炭素数4~50の芳香族炭化水素残基又は置換基を有しても良い核原子数4~50の複素環残基である。]

【請求項7】

有機エレクトロルミネッセンス素子の発光層に含まれるホスト材料である請求項1~6 のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項8】

陰極と陽極間に少なくとも発光層を有する一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、該有機薄膜層の少なくとも一層が請求項1~6に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項9】

前記発光層がホスト材料とりん光性の発光材料とを含有し、該ホスト材料が請求項1~6記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項10】

陰極と有機薄膜層との界面領域に還元性ドーパントが添加されている請求項8又は9に 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

ページ: 5/E

【書類名】明細書

【発明の名称】有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子

【技術分野】

[0001]

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、特に、発光効率及び耐熱性が高く、寿命が長い有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子に関するものである。

【背景技術】

[0002]

従来、電極間に有機発光層を挟持した有機EL素子が、以下に示す理由等から鋭意研究 開発されている。

- (1) 完全固体素子であるため、取り扱いや製造が容易である。
- (2) 自己発光が可能であるため、発光部材を必要としない。
- (3) 視認性に優れているため、ディスプレイに好適である。
- (4) フルカラー化が容易である。

このような有機EL素子の発光機構としては、一般的には、有機発光媒体において、一重項励起状態(S1状態と称する場合がある。)にある蛍光分子が、基底状態に放射遷移する際に生じるエネルギー変換である蛍光発光現象(ルミネッセンス現象)を利用するものである。また、有機発光媒体において、三重項励起状態(T1状態と称する場合がある。)にある蛍光分子も想定されるが、基底状態への放射遷移が、禁制遷移となるため、かかる蛍光分子は非放射性遷移により、三重項励起状態から、徐々に他の状態に遷移することになる。その結果、蛍光発光を生じる代わりに、熱エネルギーが放出されることになる

ここで、一重項及び三重項とは、蛍光分子の全スピン角運動量と全軌道角運動量との組み合わせ数によって決まるエネルギーの多重性を意味する。すなわち、一重項励起状態とは、不対電子がない基底状態から、電子のスピン状態を変えないまま、1 個の電子をより高いエネルギー準位へと遷移させた場合のエネルギー状態と定義される。また、三重項励起状態とは、電子のスピン状態を逆向きにした状態で、1 個の電子をより高いエネルギー準位へと遷移させた場合のエネルギー状態と定義される。もちろん、このように定義される三重項励起状態からの発光を、極めて低い温度、例えば、液体窒素の液化温度(マイナス 1 9 6 $\mathbb C$)とすれば観察することができるが、実用的な温度条件ではなく、しかも、わずかな発光量に過ぎなかった。

ところで、従来の有機EL素子における発光の全効率は、注入された電荷キャリア(電子及び正孔)の再結合効率(ϕ r e c)、及び生成した励起子が放射遷移を起こす確率(ϕ r a d)に関係しており、したがって、有機EL素子における発光の全効率(ϕ e 1)は、下記式で表されることになる。

 ϕ e 1 = ϕ r e c \times 0. 25 ϕ r a d

[0003]

ここで、式中の ϕ radにおける係数0.25は、一重項励起子の生成確率を1/4と考慮したものである。したがって、再結合及び励起子の放射減衰が、確率係数1で起こるとしても、有機EL素子の発光効率の理論的上限は25%となる。このように、従来の有機EL素子においては、三重項励起子を実質的に利用することができず、一重項励起子のみが放射遷移を生じさせていたため、発光効率の上限値が低いという問題があった。そこで、室温条件であっても、有機発光材料(ホスト材料)の三重項励起子(三重項励起状態)を利用して、生成した三重項励起子からりん光性ドーパントにエネルギーを移動させることにより、蛍光発光現象を生じさせることが試みられている(例えば、非特許文献 1 参照)。より具体的には、4 , 4 - N , N - 0 ジカルバゾリルビフェニルと、りん光性ドーパントとしての1 r 錯体とから構成した有機発光層を含む有機EL素子を構成することによ

り、蛍光発光現象を生じることが報告されている。

しかしながら、上記非特許文献1に記載された有機EL素子の半減寿命は、150時間未満であり、有機EL素子としての実用性には不十分であった。その解決策として、ガラス転移温度が110℃以上のカルバゾール誘導体をホスト材料として用いることが提案されているが(例えば、特許文献1参照)、その実施例を見ても半減寿命はまだまだ短く、耐熱性も85℃保存で200時間を達成しているにすぎず、実用に供する性能を達成しているとはいえなかった。

[0004]

【特許文献1】国際公開W〇01/072927号公報

【非特許文献1】 Jpn. J. Appl. Phys., 38 (1999) L1502 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は、前記の課題を解決するためになされたもので、発光効率及び耐熱性が高く、 寿命が長い有機EL素子用材料及びそれを利用した有機EL素子を提供することを目的と する。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者らは、前記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(1)で表される特定構造の化合物を有機EL素子用材料として用いることにより、該化合物の三重項励起状態のエネルギーが十分大きいため、りん光性の発光材料にエネルギーを十分に渡すことができ、発光効率及び耐熱性が向上し、寿命が長い有機EL素子が得られることを見出し、本発明を完成したものである。

[0007]

すなわち、本発明は、下記一般式(1)で表される化合物を少なくとも1種含む有機E L素子用材料を提供するものである。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & X_1 & X_2 \\
 & X_3 & X_2 \\
 & & R_2 & n
\end{array}$$
(1)

[0008]

[式中、Lは、少なくとも1つのメタ結合を有する連結基である。

 $R_1 \sim R_2$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5 \sim 50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ 0のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1 \sim 50$ 0のアリール基とはシアノ基である。

 $X_1 \sim X_3$ は、それぞれ独立に、=CR-Zは=N-であり、 $X_1 \sim X_3$ の少なくとも 1つは=N-である(Rは、置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim 5$ 0のアリール基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim 5$ 0の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim 5$ 0のアルキル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim 5$ 0のアルコキシ基、置換基を有して

も良い核炭素数 $7\sim5$ 0 のアラルキル基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim5$ 0 のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim5$ 0 のアリールチオ基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基又はヒドロキシル基である。)。

nは1~5の整数である。]

また、本発明は、陰極と陽極間に少なくとも発光層を有する一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも一層が前記有機EL素子用材料を含有する有機EL素子を提供するものである。

【発明の効果】

[0009]

本発明の有機EL素子用材料を用いた有機EL素子は、発光効率及び耐熱性が高く、寿命が長いため、極めて実用的である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

本発明の有機EL素子用材料は、下記一般式(1)で表される化合物からなるものである。

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
 & X_1 & X_2 \\
 & X_3 & X_2 \\
 & & R_2 & n
\end{array}$$
(1)

$[0\ 0\ 1\ 1]$

一般式(1)において、nは $1\sim5$ の整数である。

一般式(1)において、 $R_1 \sim R_2$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5 \sim 5$ 0の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5 \sim 5$ 0のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 5$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 5$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1 \sim 5$ 0のアリール基又はシアノ基である。

$[0\ 0\ 1\ 2]$

前記R1 ~R2 のアルキル基の例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、s-ブチル基、1-プチル基、1-ペングロピル基、1-ペングロピル基、1-ペングロピル基、1-ペングロロインプロピル基、1-0ペングロロインプロピル基、1-0ペングロロインプロピル基、1-0ペングロロインプロピル基、1-0ペングロローナーブチル基、1-0ペングロピル基、

[0013]

前記R $_1$ ~R $_2$ のアリール基の例としては、フェニル基、1 — ナフチル基、2 — ナフチル基、1 — アントリル基、2 — アントリル基、9 — アントリル基、1 — フェナントリル基、2 — フェナントリル基、3 — フェナントリル基、4 — フェナントリル基、1 — ナフタセニル基、2 — ナフタセニル基、2 — ナフタセニル基、4 — ピレニル基、4 — ピレニル基、4 — ピレニル基、4 — ピフェニルイル基、4 — ビフェニルイル基、4 — ビフェニルー4 — イル基、4 — ビフェニルー4 — イル基、4 — フェニルー4 — イル基、4 — フェニルー4 — イル基、4 — アンニールー4 — イル基、4 — アンニールー4 — イル基、4 — トリル基、4 — アンニールースープロピル)フェニル基、4 — アントリル基、4 1 — フェニルー4 — イル基等が学げられる。

[0014]

前記R₁ ~ R₂ の複素環基の例としては、1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロ リル基、ピラジニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル基、1-インドリル基、2-インドリル基、3-インドリル基、4-インドリル基、5-インドリ ル基、6-インドリル基、7-インドリル基、1-イソインドリル基、2-イソインドリ ル基、3-イソインドリル基、4-イソインドリル基、5-イソインドリル基、6-イソ インドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フリル基、2-ベンゾフラニ ル基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベンゾフラニル基、6-ベン ゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル基、3-イソベンゾフラ ニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベンゾフラニル基、6-イソベンゾフラニ ル基、7-イソベンゾフラニル基、キノリル基、3-キノリル基、4-キノリル基、5-キノリル基、6-キノリル基、7-キノリル基、8-キノリル基、1-イソキノリル基、 3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、 7-イソキノリル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル基、5-キノキサリニル 基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2-カルバゾリル基、3-カルバゾリ ル基、4-カルバゾリル基、9-カルバゾリル基、1-フェナンスリジニル基、2-フェ ナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナンスリジニル基、6-フェナ ンスリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリジニル基、9-フェナン スリジニル基、10-フェナンスリジニル基、1-アクリジニル基、2-アクリジニル基 、3-アクリジニル基、4-アクリジニル基、9-アクリジニル基、1,7-フェナンス ロリンー2-イル基、1、7-フェナンスロリン-3-イル基、1、7-フェナンスロリ ン-4-イル基、1,7-フェナンスロリン-5-イル基、1,7-フェナンスロリン-6-イル基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナンスロリン-9-

イル基、1,7-フェナンスロリン-10-イル基、1,8-フェナンスロリン-2-イ ル基、1,8-フェナンスロリン-3-イル基、1,8-フェナンスロリン-4-イル基 、1,8-フェナンスロリン-5-イル基、1,8-フェナンスロリン-6-イル基、1 , 8-フェナンスロリン-7-イル基、1, 8-フェナンスロリン-9-イル基、1, 8 ーフェナンスロリンー10ーイル基、1,9ーフェナンスロリンー2ーイル基、1,9-フェナンスロリンー3ーイル基、1,9ーフェナンスロリンー4ーイル基、1.9ーフェ ナンスロリン-5-イル基、1.9-フェナンスロリン-6-イル基、1.9-フェナン スロリンー7ーイル基、1、9ーフェナンスロリンー8ーイル基、1、9ーフェナンスロ リンー10ーイル基、1,10-フェナンスロリンー2-イル基、1,10-フェナンス ロリンー3-イル基、1,10-フェナンスロリン-4-イル基、1,10-フェナンス ロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-1-イル基、2,9-フェナンスロリ ンー3-イル基、2.9-フェナンスロリン-4-イル基、2,9-フェナンスロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-6-イル基、2,9-フェナンスロリン-7-イル基、2,9ーフェナンスロリンー8ーイル基、2,9ーフェナンスロリンー10ーイ ル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3-イル基 、2,8ーフェナンスロリンー4ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー5ーイル基、2 8-フェナンスロリンー6-イル基、2,8-フェナンスロリン-7-イル基、2,8 ーフェナンスロリンー9ーイル基、2、8ーフェナンスロリンー10ーイル基、2、7ー フェナンスロリンー1ーイル基、2、7ーフェナンスロリンー3ーイル基、2、7ーフェ ナンスロリンー4-イル基、2,7-フェナンスロリン-5-イル基、2,7-フェナン スロリンー6ーイル基、2,7ーフェナンスロリンー8ーイル基、2,7ーフェナンスロ リンー9ーイル基、2,7ーフェナンスロリンー10ーイル基、1ーフェナジニル基、2 -フェナジニル基、1-フェノチアジニル基、2-フェノチアジニル基、3-フェノチア ジニル基、4-フェノチアジニル基、10-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル 基、2-フェノキサジニル基、3-フェノキサジニル基、4-フェノキサジニル基、10 ーフェノキサジニル基、2ーオキサゾリル基、4ーオキサゾリル基、5ーオキサゾリル基 2-オキサジアゾリル基、5-オキサジアゾリル基、3-フラザニル基、2-チエニル 基、3-チエニル基、2-メチルピロール-1-イル基、2-メチルピロール-3-イル 基、2-メチルピロールー4-イル基、2-メチルピロールー5-イル基、3-メチルピ ロールー1ーイル基、3ーメチルピロールー2ーイル基、3ーメチルピロールー4ーイル 基、3ーメチルピロールー5ーイル基、2ーtーブチルピロールー4ーイル基、3ー(2 ーフェニルプロピル)ピロールー1ーイル基、2ーメチルー1ーインドリル基、4ーメチ ルー1ーインドリル基、2ーメチルー3ーインドリル基、4ーメチルー3ーインドリル基 、2-t-ブチル1-インドリル基、4-t-ブチル1-インドリル基、2-t-ブチル 3-インドリル基、4-t-ブチル3-インドリル基等が挙げられる。

さらには、ビフェニル、ターフェニルなどベンゼン環が $1\sim10$ 個結合した基、ナフチル、アントラニル、フェナンスリル、ピレニル、コロニルなどの縮合環を持つものが挙げられるが、特に好ましいのはベンゼン環が $2\sim5$ 個結合したものであり、分子にねじれを生じさせるようなメタ結合を多く有するものである。

[0015]

前記 $R_1 \sim R_2$ のアルコキシ基は-OYと表され、Yの例としては、前記アルキル基と同様のものが挙げられる。

前記 $R_1 \sim R_2$ のアリールオキシ基は-OY と表され、Y の例としては、前記アリール基と同様のものが挙げられる。

前記 $R_1 \sim R_2$ のアラルキル基の例としては、ベンジル基、1-フェニルエチル基、2-フェニルエチル基、1-フェニルイソプロピル基、2-フェニルイソプロピル基、2-スニルー 1-ブチル基、1-7 の一ナフチルメチル基、1-1 の一ナフチルエチル基、1-1 の一ナフチルイソプロピル基、1-1 の一ナフチルメチル基、1-1 の一ナフチルエチル基、1-1 の一ナフチルエチル基、1-1 の一ナフチルエチル基、1-1 の一ナフチルイソプロピル基、1-1 の一ナフチルイソプロピル基、1-1 の一ナフチルイソプロピル基、1-1 の カーナフチルイソプロピル基、1-1 の カーナフチルエチル基、1-1 の カーナフチルイソプロピル基、1-1 の カーナフチルインプロピル基、1-1 の カーナフチルインプロピル基、1-1 の カーナフチルエチル

- (1-ピロリル) エチル基、p-メチルベンジル基、m-メチルベンジル基、o-メチ ルベンジル基、p-クロロベンジル基、m-クロロベンジル基、o-クロロベンジル基、 pーブロモベンジル基、mーブロモベンジル基、oーブロモベンジル基、pーヨードベン ジル基、m-ヨードベンジル基、o-ヨードベンジル基、p-ヒドロキシベンジル基、m -ヒドロキシベンジル基、o-ヒドロキシベンジル基、p-アミノベンジル基、m-アミ ノベンジル基、o-アミノベンジル基、p-ニトロベンジル基、m-ニトロベンジル基、 o-ニトロベンジル基、p-シアノベンジル基、m-シアノベンジル基、o-シアノベン ジル基、1-ヒドロキシー2-フェニルイソプロピル基、1-クロロー2-フェニルイソ プロピル基等が挙げられる。

前記 $R_1 \sim R_2$ のアルケニル基の例としては、ビニル基、アリル基、1ーブテニル基、 2-ブテニル基、3-ブテニル基、1,3-ブタンジエニル基、1-メチルビニル基、ス チリル基、2,2-ジフェニルビニル基、1,2-ジフェニルビニル基、1-メチルアリ ル基、1,1-ジメチルアリル基、2-メチルアリル基、1-フェニルアリル基、2-フ ェニルアリル基、3-フェニルアリル基、3,3-ジフェニルアリル基、1,2-ジメチ ルアリル基、1-フェニルー1-ブテニル基、3-フェニルー1-ブテニル基等が挙げら れる。

$[0\ 0\ 1\ 6]$

前記 $R_1 \sim R_2$ のアルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基の例とし ては、それぞれ前記アルキル基、前記アリール基、前記アラルキル基で置換されたアミノ 基などが挙げられる。

さらに、前記各基の置換基としては、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、アミノ基、ニト 口基、シアノ基、アルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アリー ル基、複素環基、アラルキル基、アリールオキシ基、アルコシキカルボニル基、カルボキ シル基等が挙げられる。

[0017]

一般式 (1) において、 $X_1 \sim X_3$ は、それぞれ独立に、= CR - Zは= N - Cあり、 $X_1 \sim X_3$ の少なくとも1つは= N-である(Rは、置換基を有していてもよい核炭素数 6~50のアリール基、置換基を有しても良い核原子数5~50の複素環基、置換基を有 しても良い炭素数1~50のアルキル基、置換基を有しても良い炭素数1~50のアルコ キシ基、置換基を有しても良い核炭素数7~50のアラルキル基、置換基を有しても良い 核炭素数5~50のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリー ルチオ基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基又はヒドロキシル基であ る。)。

前記Rのアリール基、複素環基、アルキル基、アルコキシ基、アラルキル基、アリール オキシ基の例としては、前記 R1 ~ R2 で説明したものと同様のものが挙げられる。

前記Rのアリールチオ基は-SY、と表され、Y、の例としては、前記アリール基と同 様のものが挙げられる。

前記Rのハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

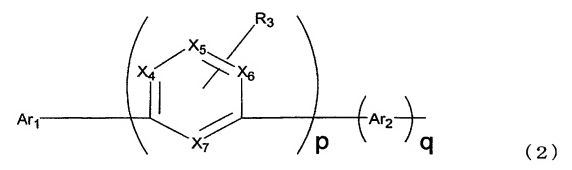
[0018]

一般式 (1) において、含窒素環としては、分子内にヘテロ原子を1個以上含有する芳 香族へテロ環化合物が好ましく用いられる。該窒素環誘導体の具体的な化合物としては、 例えば、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、トリアジン等が挙げられる。

[0019]

一般式 (1) において、Lは、少なくとも1つのメタ結合を有する連結基である。 また、一般式 (1) において、Lは、下記一般式 (2) 、 (9) 又は (10) で表され る基であると好ましい。

【化3】



[0020]

- 一般式(2)において、pは1~20の整数、qは1~20の整数である。
- 一般式(2) において、 $X_4 \sim X_7$ は、それぞれ独立に、= CR Zは= N Cある(Rは前記と同じ基を表す。)。

一般式(2)において、R₃ は、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ 0のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアリールアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアリール基又はシアノ基である。R₃ は複数であってもよい。

前記 R_3 のアルキル基、複素環基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アラルキル基、アルケニル基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基、アリール基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したものと同様のものが挙げられる

[0021]

一般式(2)において、Ar2は、置換基を有しても良い核原子数5~50の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数5~50のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数6~50のアリーレン基である。

前記 Ar_2 の2 価の複素環基、アリーレンオキシ基、アリーレンアミノ基、アリーレン基の例としては、前記一般式(1)の R_1 ~ R_2 で説明したアリールオキシ基、アリールアミノ基、アリール基から、それぞれ水素原子を1 つ除いて2 価とした例が挙げられる。

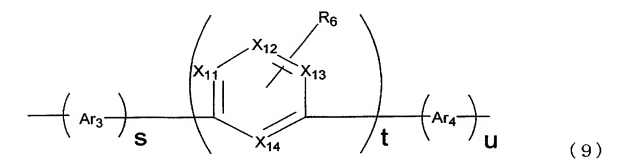
一般式(2)において、 Ar_1 は、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールオキシ基もしくはアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールアミノ基もしくはアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim50$ のアリール基もしくはアリーレン基である。

前記 Ar_1 の複素環基、アリールオキシ基、アリールアミノ基、アリール基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したものと同様のものが挙げられる。また、2 価の複素環基、アリーレンオキシ基、アリーレンアミノ基、アリーレン基の例としては、前記アリールオキシ基、アリールアミノ基、アリール基から、それぞれ水素原子を1つ除いて2 価とした例が挙げられる。

[0022]

また、前記 A r_1 が、下記一般式(3) \sim (8) のいずれかで表される置換基を有すると好ましい。

【化4】



[0023]

一般式 (9) において、s は $0\sim 20$ の整数、t は $1\sim 20$ の整数、u は $0\sim 20$ の整数である。

一般式 (9) において、 $X_{11} \sim X_{14}$ は、それぞれ独立に、= CR - Zは= N -である(Rは前記と同じ基を表す。)。

前記 R_6 のアルキル基、複素環基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アラルキル基、アルケニル基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基、アリール基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したものと同様のものが挙げられる

[0024]

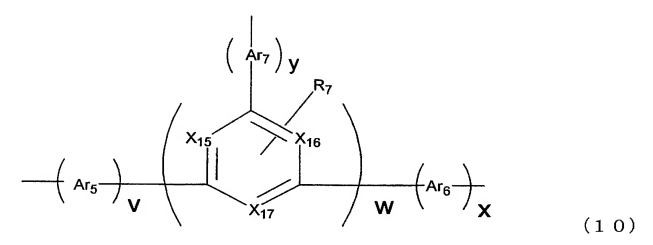
一般式 (9) において、 Ar_3 及び Ar_4 は、それぞれ独立に、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim 5$ 0 の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim 5$ 0 のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim 5$ 0 のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim 5$ 0 のアリーレン基である。

前記 Ar_3 及び Ar_4 の2価の複素環基、アリーレンオキシ基、アリーレンアミノ基、アリーレン基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したアリールオキシ基、アリールアミノ基、アリール基から、それぞれ水素原子を1つ除いて2価とした例が挙げられる。

また、一般式 (9) で表される化合物は、下記一般式 (3) ~ (8) のいずれかで表される置換基を少なくとも1つ有すると好ましい。

[0025]

【化5】



[0026]

一般式(10)において、vは0~20の整数、wは1~20の整数、xは0~20の整数、yは0~20の整数である。

一般式(10)において、 $X_{15} \sim X_{17}$ は、それぞれ独立に、= CR - Zは= N -である(Rは前記と同じ基を表す。)。

一般式(10)において、 R_7 は、水素原子、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキル基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルケニル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキルアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ のアリールアミノ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよいも良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよいも良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、置換基を有していてもよい核炭素数 $1\sim50$ 0のアラルキルアミノ基、

前記 R_7 のアルキル基、複素環基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アラルキル基、アルケニル基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基、アリール基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したものと同様のものが挙げられる

[0027]

一般式(10)において、 $Ar_5 \sim Ar_7$ は、それぞれ独立に、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim 50$ の複素環基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim 50$ のアリーレンオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $5\sim 50$ のアリーレンアミノ基又は置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim 50$ のアリーレン基である。

前記 $Ar_5 \sim Ar_7$ の2価の複素環基、アリーレンオキシ基、アリーレンアミノ基、アリーレン基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したアリールオキシ基、アリールアミノ基、アリール基から、それぞれ水素原子を1つ除いて2価とした例が挙げられる。

また、一般式 (10) で表される化合物は、下記一般式 $(3) \sim (8)$ のいずれかで表される置換基を少なくとも1つ有すると好ましい。

[0028]

前記一般式(1)におけるLとしては、例えば以下のような構造が挙げられる。

【化6】

[0029]

上記各式中のベンゼン環が、ピリジン、ピリミジン、トリアジン等の複素環に代わってもよい。

上記各式中、Rは、前記同様、置換基を有していてもよい核炭素数 $6\sim50$ のアリール基、置換基を有しても良い核原子数 $5\sim50$ の複素環基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルキル基、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim50$ のアルコキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ のアリールオキシ基、置換基を有しても良い核炭素数 $1\sim50$ 0のアリールチオ基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基又はヒドロキシル基であり、aは $1\sim4$ 00を

数である。

また、前記炭素数が $6\sim 5$ 0のアリール基は、さらに置換基により置換されていても良く、好ましい置換基として、下記一般式(3)~(8)で表されるカルバゾリル基類、炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基(エチル基、メチル基、 $i-\mathcal{I}$ ロピル基、 $n-\mathcal{I}$ ロピル基、 $s-\mathcal{I}$ で表されるカルバゾリル基類、炭素数 $1\sim 6$ のアルコキシ基、ヘキシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等)、炭素数 $1\sim 6$ のアルコキシ基(エトキシ基、メトキシ基、 $i-\mathcal{I}$ ロポキシ基、 $n-\mathcal{I}$ ロポキシ基、 $s-\mathcal{I}$ トキシ基、 $t-\mathcal{I}$ トキシ基、ベントキシ基、ヘキシルオキシ基、シクロペントキシ基、シクロヘキシルオキシ基等)、核原子数 $5\sim 5$ 0のアリール基、核原子数 $5\sim 5$ 0のアリール基を有するエステル基、炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基を有するエステル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子等が挙げられる。

【0030】

$$(R)a \qquad (R)b \qquad (R)b \qquad (R)b \qquad (R)a \qquad (R)b \qquad (R)b \qquad (R)a \qquad (R)a \qquad (R)b \qquad (R)a \qquad$$

[0031]

一般式 (3) ~ (8) において、a及びbは、それぞれ0~4の整数である。

一般式 (3) ~ (8) において、Rは前記と同じ基を表し、Rが複数の場合、互いに結合して環構造を形成していてもよい。

一般式 (3) ~ (8) において、Vは、単結合、 $-CR_0R_0$ ' -、 $-SiR_0R_0$ ' -、-O-、-CO-又は $-NR_0(R_0及びR_0$ 'は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有しても良い核炭素数 6 ~ 5 0 のアリール基、置換基を有しても良い核原子数 5 ~ 5 0 複素環基又は置換基を有しても良い炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基である。)である。

前記 R_0 及び R_0 'のアリール基、複素環基、アルキル基の例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したものと同様のものが挙げられる。

一般式 (3) ~ (8) において、Eは、記号Eを囲む円が示す環状構造を示しており、置換基を有しても良い核炭素数 3 ~ 2 0 で炭素原子が窒素原子で置き換わってもよいシクロアルカン残基、置換基を有しても良い核炭素数 4 ~ 5 0 の芳香族炭化水素残基又は置換基を有しても良い核原子数 4 ~ 5 0 の複素環残基である。

Eの芳香族炭化水素残基及び複素環残基の具体例としては、前記一般式(1)の $R_1 \sim R_2$ で説明したアリール基、複素環基のうち炭素数が適合する2価の残基であるものが挙げられる。また、核炭素数3~20で炭素原子が窒素原子で置き換わってもよいシクロアルカン残基の例としては、シクロプロパン、シクロブタン、シクロプロパン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、ピロリジン、ピペリジン、ピベラジン等の2価の残基が挙げられる。

[0032]

前記一般式(3) としては、例えば下記一般式(11)~(14)で表される構造が挙出証特2005-3033571

げられる (-般式(4) についても同様の構造が挙げられる。)。 【化8】

 (a,b,R,\mathcal{R}) へ $R_1 \sim R_8$ は、前記と同じである。)

[0033]

さらに、一般式 (11) ~ (14) の具体例として以下のような構造が挙げられる。 【化9】

[0034]

前記一般式 (5) としては、例えば下記一般式 (15) ~ (18) で表される構造が挙 げられる。

【化10】

 $(a,b,R,及びR_1 \sim R_8 は、前記と同じである。)$

[0035]

さらに、一般式 (15) ~ (18) の具体例として以下のような構造が挙げられる。

【化11】

[0036]

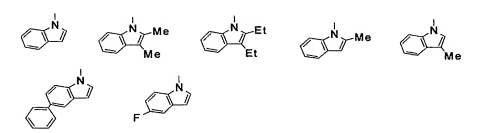
前記一般式 (6) の具体例として以下のような構造が挙げられる (一般式 (7) についても同様の構造が挙げられる。)。

【化12】

[0037]

前記一般式(8)の具体例として以下のような構造が挙げられる。

【化13】



[0038]

本発明の一般式(1)で表される化合物の具体例を以下に示すが、これらの例示化合物に限定されるものではない。

【化14】

000 000 000 0000 0000 00014,00011, 8084, 8084, 03504, 03501, ococot ococot wood wood oaroof oaroof ooor ooor opod opod oprood oprood

[0039]

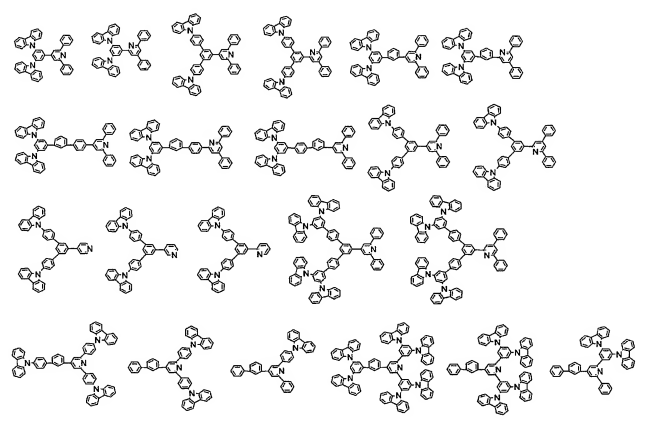
【化15】

[0040]

【化16】 Grood Grood Grood Grood Grood hold hold hold hood blood Grace hoold hoold hoold holod holod gradad gradad gradad gradad gradad gn-0000d gn-0000d gn-0000d gn-0000d gusosa gusosa gusosa gusosa gusosa 9,000f 9,000f 90000 9000f 9000f المحمودة المحمودة المحمودة المحمودة groons groood groood groood 2n-00000 2n-000000 2n000-0 2n000-02 hood hood hoorod hooro

[0041]





[0042]

【化18】

[0043]

【化19】 GNOONN GNOONN Grooping Grooping Grooping Endodie Brodonie Brodonie Brodonie Brodo Supposit Supposit Supposit 2n-0000ng Br808ng Br0000ng Br0000 Grosons Grocoons Grocoons \$1000nx 81000nx

[0044]

【化20】

%-00-6 %-00-12 %-06-6 %-06-12 hobod hopinad hopinad 2-001-00-K 2-001-00-K

[0045]

【化21】

-000 12 2-00 ONOQ ?<u>~808~?</u> ?~808~? ?~808~? ?~000;? ?~000~? Shoonaat Shoonaat Shoonaat NOONOO

[0046]

【化22】

[0047]

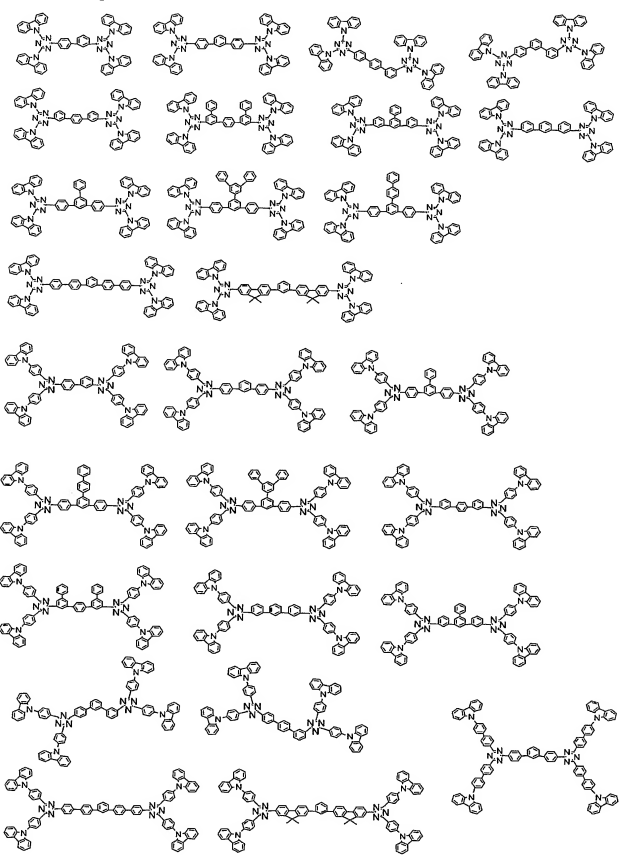
【化23】

[0048]



[0049]





[0050]

【化26】

[0051]

本発明の一般式(1)で表される化合物からなる有機EL素子用材料は、有機エレクトロルミネッセンス素子の発光層に含まれるホスト材料であると好ましい。この理由は、ホスト材料が一般式(1)で表される化合物であれば、後述するりん光性ドーパントと組み合わせることにより、室温条件(20 $^{\circ}$)であっても、一般式(1)で表される化合物をの三重項励起子状態を効果的に利用することができる。すなわち、一般式(1)で表される化合物で生成した三重項状態からりん光性ドーパントに対してエネルギーを効果的に移動させることにより、蛍光発光現象を生じさせることができるためである。

また、本発明における一般式(1)で表される化合物は、ガラス転移温度が120 C以上であることが好ましく、120 C~190 Cの範囲とすることがより好ましく、140 C~180 Cの範囲とすることがさらに好ましい。ガラス転移温度が120 C以上であれば、りん光性ドーパントと組み合わせた場合に、結晶化しにくく、寿命が長く保たれ、高温環境条件で通電した場合に、ショートが発生しにくく、有機EL素子の使用環境が制限されることがない。また、ガラス転移温度が190 C以下であると、蒸着により成膜する際に熱分解が起こりにくく、取り扱いが容易である。なお、ガラス転移温度(Tg)は、走査型熱量計(DSC、DifferentialScanningCalorimetory)を用い、窒素循環状態で、例えば、<math>10 C/分の昇温条件で加熱した場合に得られる比熱の変化点として求めることができる。

[0052]

本発明の有機EL素子は、陰極と陽極間に少なくとも発光層を有する一層又は複数層か 出証特2005-3033571 らなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも一層が本発明の有機EL素子用材料を含有する。

本発明の有機EL素子の代表的な素子構成としては、

- (1) 陽極/発光層/陰極
- (2) 陽極/正孔注入層/発光層/陰極
- (3) 陽極/発光層/電子注入層/陰極
- (4) 陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極
- (5) 陽極/有機半導体層/発光層/陰極
- (6) 陽極/有機半導体層/電子障壁層/発光層/陰極
- (7) 陽極/有機半導体層/発光層/付着改善層/陰極
- (8) 陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極
- (9) 陽極/絶縁層/発光層/絶縁層/陰極
- (10)陽極/無機半導体層/絶縁層/発光層/絶縁層/陰極
- (11)陽極/有機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (12)陽極/絶縁層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/絶縁層/陰極
- (13)陽極/絶縁層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極などの構造を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

[0053]

本発明の有機EL素子は、前記発光層がホスト材料とりん光性の発光材料とを含有し、該ホスト材料が本発明の有機EL素子用材料を含有すると好ましく、該ホスト材料が本発明の有機EL素子用材料からなるとさらに好ましい。

この際、発光層の一般式(1)で表される化合物の三重項エネルギーをE1とし、りん光性ドーパントの三重項エネルギーの値をE2としたときに、E1>E2の関係を満足することが好ましい。すなわち、このような三重項エネルギー関係において、一般式(1)で表される化合物と、りん光性ドーパントとを組み合わせることにより、室温条件であっても、前記化合物の三重項励起子状態を確実に利用することができる。すなわち、一般式(1)で表される化合物で生成した三重項状態からりん光性ドーパントに対してエネルギーを確実に移動させることにより、蛍光発光現象を生じさせることができる。

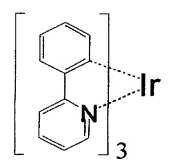
[0054]

なお、前記金属錯体の例としては、トリス(2-7ェニルピリジン)イリジウム、トリス(2-7ェニルピリジン)ルテニウム、トリス(2-7ェニルピリジン)パラジウム、ビス(2-7ェニルピリジン)白金、トリス(2-7ェニルピリジン)オスミウム、トリス(2-7ェニルピリジン)レニウム、オクタエチル白金ポルフィリン、オクタフェニル白金ポルフィリン、オクタエチルパラジウムポルフィリン、オクタフェニルパラジウムポルフィリン等の金属錯体が挙げられ、より効果的にエネルギー移動を行い、蛍光発光させるために、I r を含む金属錯体、例えば、下式で表される、トリス(2-7ェニルピリジン)イリジウムであるとさらに好ましい。

[0055]

ページ: 28/

【化27】



[0056]

また、前記金属錯体の配位子の少なくとも1つが、フェニルピリジン骨格、ビピリジル骨格及びフェナントロリン骨格からなる群から選択される少なくとも一つの骨格を有することが好ましい。この理由は、これらの電子吸引性の骨格を分子内に有することにより、前記一般式(1)で表される化合物の三重項励起子から効果的にエネルギーを移動させることができるためである。特に、これらの骨格のうち、トリス(2-フェニルピリジン)イリジウム等のようにフェニルピリジン骨格を有するとさらに好ましい。

本発明において、前記りん光性の発光材料の配合量は、一般式(1)で表される化合物(ホスト材料) 100 重量部に対して、 $0.1 \sim 30$ 重量部の配合量とすることが好ましく、 $0.5 \sim 20$ 重量部とすることがより好ましく、 $1 \sim 15$ 重量部とすることがさらに好ましい。この理由は、りん光性の発光材料の配合量が0.1 重量部以上であれば添加効果が発現し、一般式(1)で表される化合物の三重項励起子から効果的にエネルギーを移動させることができるためであり、配合量が30 重量部以下であれば、りん光性の発光材料を均一に配合することが容易であり、発光輝度がばらつくことがないためである。

本発明において発光層を形成する方法としては、例えば、蒸着法、スピンコート法、L B法等の公知の方法を適用することができる。

また、本発明においては、本発明の目的が損なわれない範囲で、所望により発光層に本発明の有機EL素子用材料以外の他の公知の発光材料(PVK、PPV、CBP、Al q 、BAl q 、公知の錯体など)を含有させてもよい。

[0057]

本発明の有機EL素子は、厚さ5nm~5μmの正孔注入層を設けても良い。このような正孔注入層を設けることにより、発光層への正孔注入が良好となり、高い発光輝度が得られたり、低電圧駆動が可能となる。また、この正孔注入層には、 1×10^4 ~ 1×10^6 V/c mの範囲の電圧を印加した場合に測定される正孔移動度が、 1×10^{-6} c m²/ V・秒以上であって、イオン化エネルギーが5.5eV以下である化合物を使用することが好ましい。このような正孔注入層の材料としては、例えば、ポルフィリン化合物、芳香族等三級アミン化合物、スチリルアミン化合物、芳香族ジメチリディン系化合物、縮合芳香族環化合物が挙げられ、さらに具体例には、4,4'ービス [Nー(1ーナフチル)ー Nーフェニルアミノ] ビフェニル(NPDと略記する。)や、4,4',4''ートリス [Nー(3ーメチルフェニル)ーNーフェニルアミノ] トリフェニルアミン(MTDATAと略記する。)等の有機化合物が挙げられる。また、必要により正孔注入層を2層以上積層することもさらに好ましい。このとき、陽極/正孔注入層1(正孔注入材料1)/正孔注入層2(正孔注入材料2)/・・・/発光層の順で積層するとき、正孔注入材料のイオン化エネルギー(Ip)はIp(正孔注入材料1)<Ip(正孔注入材料2)・・・にな

っていることが駆動電圧を低減させる上で好ましい形態である

また、正孔注入層の構成材料として、p型-SiPp型-SiPpの無機化合物を使用することも好ましい。さらに、前記正孔注入層と陽極層との間、又は前記正孔注入層と発光層との間に、導電率が 1×10^{-10} s / c m以上の有機半導体層を設けることも好ましい。このような有機半導体層を設けることにより、さらに発光層への正孔注入が良好となる。

[0058]

本発明の有機EL素子は、厚さ5 $nm\sim5$ μ mの電子注入層を設けても良い。このような電子注入層を設けることにより、発光層への電子注入が良好となり、高い発光輝度が得られたり、低電圧駆動が可能となる。また、この電子注入層には、 $1\times10^4\sim1\times10^6$ V/c m0範囲の電圧を印加した場合に測定される電子移動度が、 1×10^{-6} c m^2 / V・秒以上であって、イオン化エネルギーが5.5 e Vを超える化合物を使用することが好ましい。このような電子注入層の材料としては、例えば、8-ヒドロキシキノリンの金属錯体(A1キレート:A1 Q)、又はその誘導体、オキサジアゾール誘導体等が挙げられる。

また、電子注入層にアルカリ金属を含有させることにより、著しい低電圧化とともに、 長寿命化を図ることができる。

[0059]

本発明の有機EL素子は、発光層と陰極との間に、厚さ5nm~5μmの正孔障壁層を設けても良い。このような正孔障壁層を設けることにより、有機発光層への正孔の閉じ込め性が向上し、高い発光輝度が得られたり、低電圧駆動が可能となる。このような正孔障壁層の材料としては、2,9ージメチルー4,7ージフェニルー1,10ーフェナントロリン等が挙げられるが、アルカリ金属、例えば、LiやCsをさらに含有することが好ましい。このように、正孔障壁層の材料にアルカリ金属を組み合わせることにより、有機EL素子の駆動に際し、著しい低電圧化とともに、長寿命化を図ることもできる。なお、アルカリ金属を有させる場合、その含有量を正孔障壁層の全体量を100重量%としたときに、0.0~30重量%とすることが好ましく、0.05~20重量%とすることがより好ましく、0.1~15重量%とすることがさらに好ましい。この理由は、アルカリ金属の含有量が0.01重量%以上であれば添加効果が発現し、含有量が30重量%以下であれば、アルカリ金属の分散性が均一であり発光輝度がばらつくことがないためである。

本発明において、前記正孔注入層、電子注入層、正孔阻止層を形成する方法としては、 例えば、蒸着法、スピンコート法、LB法等の公知の方法を適用することができる。

[0060]

本発明の有機EL素子は、陰極と有機薄膜層との界面領域に、還元性ドーパントが添加されてなると好ましい。

還元性ドーパントとしては、アルカリ金属、アルカリ金属錯体、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属、アルカリ土類金属錯体、アルカリ土類金属化合物、希土類金属、希土類金属錯体、希土類金属化合物、及びこれらのハロゲン化物、酸化物等から選ばれた少なくとも一種類が挙げられる。

前記アルカリ金属としては、Li(仕事関数:2.93 e V)、Na(仕事関数:2.36 e V)、K(仕事関数:2.28 e V)、Rb(仕事関数:2.16 e V)、Cs(仕事関数:1.95 e V)等が挙げられ、仕事関数が3.0 e V以下のものが特に好ましい。これらのうち好ましくはLi、K、Rb、Cs である。

前記アルカリ土類金属としては、Ca(仕事関数:2.9 e V)、Sr(仕事関数:2.0 ~ 2.5 e V)、Ba(仕事関数:2.5 2 e V)等が挙げられ、仕事関数が3.0 e V以下のものが特に好ましい。

前記希土類金属としては、Sc、Y、Ce、Tb、Yb等が挙げられ、仕事関数が 3.0e V以下のものが特に好ましい。

以上の金属のうち好ましい金属は、特に還元能力が高く、電子注入域への比較的少量の

添加により、有機EL素子における発光輝度の向上や長寿命化が可能である。

[0061]

前記アルカリ金属化合物としては、 Li_2 O、 Cs_2 O、 K_2 O等のアルカリ酸化物、 Li_F 、 Na_F 、 Cs_F 、 K_F 等のアルカリハロゲン化物等が挙げられ、 Li_F 、 Li_2 O、 Na_F のアルカリ酸化物又はアルカリフッ化物が好ましい。

前記アルカリ土類金属化合物としては、BaO、SrO、CaO及びこれらを混合した Bax Sr_{1-x} O (0 < x < 1) や、Bax Ca_{1-x} O (0 < x < 1) 等が挙げられ、BaO、SrO、CaOが好ましい。

前記希土類金属化合物としては、 YbF_3 、 ScF_3 、 ScO_3 、 Y_2O_3 、 Ce_2O_3 、 GdF_3 、 TbF_3 等が挙げられ、 YbF_3 、 ScF_3 、 TbF_3 が好ましい。

前記アルカリ金属錯体、アルカリ土類金属錯体、希土類金属錯体としては、それぞれ金属イオンとしてアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、希土類金属イオンの少なくとも一つ含有するものであれば特に限定はない。また、配位子にはキノリノール、ベンゾキノリノール、アクリジノール、フェナントリジノール、ヒドロキシフェニルオキサゾール、ヒドロキシフェニルチアゾール、ヒドロキシジアリールオキサジアゾール、ヒドロキシブアゾール、ヒドロキシブン、ヒドロキシフェニルベンゾイミダゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、ヒドロキシフルボラン、ビピリジル、フェナントロリン、フタロシアニン、ポルフィリン、シクロペンタジエン、 β ージケトン類、アゾメチン類、及びそれらの誘導体などが好ましいが、これらに限定されるものではない。

[0062]

還元性ドーパントの添加形態としては、前記界面領域に層状又は島状に形成すると好ましい。形成方法としては、抵抗加熱蒸着法により還元性ドーパントを蒸着しながら、界面領域を形成する発光材料や電子注入材料である有機物を同時に蒸着させ、有機物中に還元ドーパントを分散する方法が好ましい。分散濃度としてはモル比で有機物:還元性ドーパント=100:1-1:100、好ましくは5:1-1:5である。

還元性ドーパントを層状に形成する場合は、界面の有機層である発光材料や電子注入材料を層状に形成した後に、還元ドーパントを単独で抵抗加熱蒸着法により蒸着し、好ましくは層の厚み $0.1\sim15$ nmで形成する。

還元性ドーパントを島状に形成する場合は、界面の有機層である発光材料や電子注入材料を島状に形成した後に、還元ドーパントを単独で抵抗加熱蒸着法により蒸着し、好ましくは島の厚み $0.05\sim1~n~m$ で形成する。

[0063]

本発明の有機EL素子において、陽極は、有機EL表示装置の構成に応じて下部電極又 は対向電極に該当するが、該陽極は、仕事関数の大きい(例えば、4.0 e V以上)金属 、合金、電気電導性化合物又はこれらの混合物を使用することが好ましい。具体的に、イ ンジウムスズ酸化物(ITO)、インジウム亜鉛酸化物(IZO)、ヨウ化銅(CuI) 、酸化スズ(SnO2)、酸化亜鉛(ZnO)、金、白金、パラジウム等の電極材料を単 独で使用するか、あるいはこれらの電極材料を2種以上組み合わせて使用することが好ま しい。これらの電極材料を使用することにより、真空蒸着法、スパッタリング法、イオン プレーティング法、電子ビーム蒸着法、CVD(ChemicalVaporDepos ition) 法、MOCVD法 (MetalOxideChemicalVaporDe position)、プラズマCVD法等の乾燥状態での成膜が可能な方法を用いて、均 一な厚さを有する陽極を形成することができる。なお、陽極からEL発光を取り出す場合 には、該陽極を透明電極とする必要がある。その場合、ITO、IZO、CuI、SnO 2 , ZnO等の導電性透明材料を使用して、EL発光の透過率を70%以上の値とするこ とが好ましい。また、陽極の膜厚も特に制限されるものではないが、10~1,000n mの範囲内の値とするのが好ましく、10~200nmの範囲内の値とするのがより好ま しい。この理由は、陽極の膜厚をこのような範囲内の値とすることにより、均一な膜厚分 布や、70%以上のEL発光の透過率が得られる一方、陽極のシート抵抗を1,000Ω

/□以下の値、より好ましくは、100Ω/□以下の値とすることができるためである。なお、陽極(下部電極)と、有機発光媒体と、陰極(対向電極)とを順次に設け、当該下部電極及び対向電極をXYマトリックス状に構成することにより、発光面における任意の画素を発光させることも好ましい。すなわち、陽極等をこのように構成することにより、有機EL素子において、種々の情報を容易に表示することができる。

[0064]

本発明の有機EL素子において、陰極についても、有機EL素子の構成に応じて下部電極又は対向電極に該当するが、仕事関数の小さい(例えば、4.0 eV未満)金属、合金、電気電導性化合物又はこれらの混合物あるいは含有物を使用することが好ましい。具体的には、ナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、セシウム、マグネシウム、リチウム、マグネシウムー銀合金、アルミニウム、酸化アルミニウム、アルミニウムーリチウム合金、インジウム、希土類金属、これらの金属と有機薄膜層の材料との混合物、及びこれらの金属と電子注入層材料との混合物等からなる電極材料を単独で使用するか、あるいはこれらの電極材料を2種以上組み合わせて使用することが好ましい。また、陰極の膜厚についても、陽極と同様に、特に制限されるものではないが、具体的に $10\sim1$,000 nmの範囲内の値とするのが好ましく、 $10\sim200$ nmの範囲内の値とするのがより好ましい。さらに、陰極からEL発光を取り出す場合には、該陰極を透明電極とする必要があり、その場合、EL発光の透過率を70%以上の値とすることが好ましい。なお、陰極についても、陽極と同様に、真空蒸着法や、スパッタリング法等の乾燥状態での成膜が可能な方法を用いて形成することが好ましい。

[0065]

本発明の有機 E L素子における支持基板は、機械的強度に優れ、水分や酸素の透過性が少ないものが好ましく、具体的には、ガラス板、金属板、セラミックス板、あるいはプラスチック板(ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂、塩化ビニル樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリイミド樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、シリコン樹脂、フッ素樹脂等)等を挙げることができる。また、これらの材料からなる支持基板は、有機 E L素子内への水分の侵入を避けるために、さらに無機膜を形成したり、フッ素樹脂を塗布して、防湿処理や疎水性処理を施してあることが好ましい。また、特に有機薄膜層への水分の侵入を避けるために、支持基板における含水率及びガス透過係数を小さくすることが好ましい。具体的に、支持基板の含水率を 0.001 重量%以下及びガス透過係数を 1×10^{-13} c $c\cdot c$ m/c m²·s e c. c m H g 以下とすることがそれぞれ好ましい。

【実施例】

[0066]

次に、実施例を用いて本発明をさらに詳しく説明する。

合成例1 (化合物 (H-1) の合成)

化合物(H-1)を以下のようにして合成した。

【化28】

[0067]

300m1三つ口フラスコに、ベンズアルデヒド10.6 g(100mmol)とアセトフェノン12.0 g(100mmol)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール200mlと1規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液10mlを添加し、室温で5時間撹拌した。その後、70 $\mathbb C$ のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに4時間反応した。次いで、3ーブロモベンズアミジン・塩酸塩14.1 g(60mmol)、水酸化ナトリウム8.00g(200mmol)を添加して、70 $\mathbb C$ のオイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体a)14.8 gを得た(収率38.3%)

100m1三つ口フラスコに、(中間体 a) 2.71g(7 mm o 1)、4 - (N-カルバゾリル)フェニルボロン酸 2.41g(8.4 mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.291g(0.25 mm o 1,3% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに 1,2 - ジメトキシエタン 26 m 1、及び 2 M - 炭酸ナトリウム水溶液 12.5 m 1(3 e q)を加え、90 $\mathbb C$ のオイルバスで 9 時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体 3.65 gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H-1)3.15 gを得た。得られた化合物(H-1)について FD-MS(フィールドディソープションマススペクトル)を測定した結果を以下に示す。

FD-MS:calcd for $C_{40}H_{27}N_{3}=550$, found m/z=550 (M⁺, 100)

[0068]

合成例2 (化合物 (H-2) の合成)

化合物 (H-2) を以下のようにして合成した。

【化29】

[0069]

トリブロモベンゼン3. $15g(10\,\mathrm{mm\,o\,1})$ を、脱水エーテル40 $\mathrm{m\,I}$ に溶解し、アルゴン雰囲気下 $-40\,\mathrm{C}$ で、1.6規定の n ーブチルリチウム/ヘキサン溶液 7.8 $\mathrm{m\,I}$ ($12.5\,\mathrm{mm\,o\,I}$) を加え、 $-40\,\mathrm{C}$ から0 C で1時間反応した。次いで、 $-70\,\mathrm{C}$ まで冷却し、ほう酸トリイソプロピル4.8 $\mathrm{m\,I}$ ($21\,\mathrm{mm\,o\,I}$) を滴下し、 $-70\,\mathrm{C}$ で1時間攪拌した後、室温まで昇温して6時間反応した。さらに反応溶液に5%塩酸40 $\mathrm{m\,I}$ を滴下した後、室温で45分間攪拌した。反応溶液を二層分離した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を5分の1程度まで減圧留去後、析出した結晶を濾過し、トルエンーノルマルヘキサン混合溶媒、ノルマルヘキサンで順次洗浄し、(中間体b) 2.0 g (7 $\mathrm{mm\,o\,I}$, 収率70%) を得た。

100m1三つ口フラスコに、(中間体b) 2. 0g(7mmo1)、2ーブロモピリジン 1. 3g(8.4mmo1) 4ー(Nーカルバゾリル)フェニルボロン酸 2. 41g(8.4mmo1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) 0.291g(0.25mmo1, 3%Pd)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに 1, 2-

ジメトキシエタン $2.6 \, \text{m} \, 1$ 、及び $2 \, \text{M}$ 一炭酸ナトリウム水溶液 $1.2.5 \, \text{m} \, 1$ (3.e.q)を加え、 $9.0 \, \text{C}$ のオイルバスで $9.6 \, \text{E}$ 間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体 4.1.gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、(中間体 c.) 1.8.g($5.7.5 \, \text{mmo} \, 1$ 、収率 8.2.%)を得た。

100ml三つ口フラスコに、(中間体 c) 1.8 g(5.75 mm o 1)、4 ー(Nーカルバゾリル)フェニルボロン酸 1.98 g(6.9 mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.239 g(0.21 mm o 1,3% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに 1,2 ージメトキシエタン 20 m l、及び 2 M ー炭酸ナトリウム水溶液 10.5 m l(3 e q)を加え、90 $\mathbb C$ のオイルバスで 9 時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体 2.57 gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H $\mathbb C$ 2.32 gを得た。得られた化合物(H $\mathbb C$ 2) について FD $\mathbb C$ M Sを測定した結果を以下に示す。

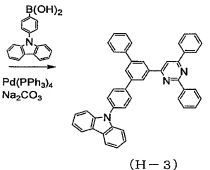
FD-MS:calcd for $C_{47}H_{31}N_{3}=638$, found m/z=638 (M⁺, 100)

[0070]

合成例3 (化合物 (H-3) の合成)

化合物(H-3)を以下のようにして合成した。

【化30】



[0071]

300m1三つ口フラスコに、3,5ージブロモベンズアルデヒド13.2g(50mm o 1)、フェニルボロン酸 6.1g(50mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)1.73g(1.5 mm o 1,3% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1,2ージメトキシエタン100m1、及び2M一炭酸ナトリウム水溶液75m1(3 e q)を加え、90℃のオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体10.3gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し(中間体 c)9.1g(35mm o 1,収率70%)を得た。

300m1三つ口フラスコに、(中間体c) 9.1g(35mmol)とアセトフェノ

ン4.2 g(35 mm o 1)を入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール150 m 1 と 1 規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液 7 m 1 を添加し、室温で5時間撹拌した。その後、70 $\mathbb C$ のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに4時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩6.58 g(42 mm o 1)、水酸化ナトリウム5.6 g(140 mm o 1)を添加して、70 $\mathbb C$ のオイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体 d)4.6 gを得た(9.9 mm o 1,収率28%)

100m1三つ口フラスコに、(中間体d)3.24g(7mmol)、4-(N-カルバゾリル)フェニルボロン酸2.41g(8.4mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.291g(0.25mmol,3%Pd)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1,2-ジメトキシエタン26ml、及び2M一炭酸ナトリウム水溶液12.5ml(3eq)を加え、90 $\mathbb C$ のオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体3.72gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン:塩化メチレン=8:2~5:5)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H-3)2.72gを得た。得られた化合物(H-3)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。

FD-MS: calcd for $C_{4.6}H_{3.1}N_{3}=626$, found m/z=626 (M⁺, 100)

[0072]

合成例4 (化合物 (H-4) の合成)

化合物(H-4)を以下のようにして合成した。

【化31】

CI
$$B(OH)_2$$
 N CI $Pd(PPh_3)_4$ Na_2CO_3 $(H-4)$

[0073]

100m1三つロフラスコに、1,3,5ートリクロロピリミジン1.28g(7mm o 1)、3,5ージフェニルフェニルボロン酸 6.91g(25.2mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.58g(0.50mm o 1,2% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1,2ージメトキシエタン 40m 1、及び2Mー炭酸ナトリウム水溶液 37.8ml(3eq)を加え、90℃のオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体 3.20gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、化合物(H-4)3.21gを得た。得られた化合物(H-4)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。

FD-MS:calcd for $C_{58}H_{40}N_{2}=765$, found m/z=765 (M⁺, 100)

[0074]

合成例5 (化合物 (H-5)の合成)

化合物 (H-5) を以下のようにして合成した。

【化32】

[0075]

300m1三つ口フラスコに、3-ブロモベンズアルデヒド18.5g(100mmo 1) とアセトフェノン12.0g(100mmol)とを入れ、アルゴン置換を行った。 次いで、エタノール200mlと1規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液10m 1を添加し、室温で5時間撹拌した。その後、70℃のオイルバスにて昇温しエタノール を還流させながらさらに4時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩9.40g(60mmol)、水酸化ナトリウム8.00g(200mmol)を添加して、70℃の オイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラム クロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体 e) 7. 26 g を得 た(収率25.3%)

100ml三つ口フラスコに、(中間体e) 2.71g (7mmol)、4-(N-カ ルバゾリル) フェニルボロン酸 2. 4 1 g (8. 4 mm o 1)、テトラキス (トリフェニ ルホスフィン) パラジウム (0) 0.291g (0.25mmol, 3%Pd) を入れ容 器内をアルゴン置換した。さらに1,2ージメトキシエタン26ml、及び2M-炭酸ナ トリウム水溶液 1 2. 5 m 1 (3 e q) を加え、90℃のオイルバスで 9 時間加熱還流し た。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食 塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体4.1 1gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン) にて 精製し、溶媒を留去し化合物(H-5)の白色粉末2.75gを得た。得られた化合物(H-5)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。

FD-MS:calcd for $C_{40}H_{27}N_{3}=545$, found m/z=545 (M⁺, 100)

[0076]

合成例6 (化合物 (H-6) の合成)

化合物(H-6)を以下のようにして合成した。

【化33】

(H-6)

[0077]

100ml三つ口フラスコに、合成例5で合成した(中間体e) 2.71g(7mmo 1)、4- (N-カルバゾリル) ビフェニルボロン酸 3 . 0.5 g(8 . 4 mm o.1)、テ トラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) 0. 291g (0. 25mmol

·出証特2005-3033571

,3%Pd)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1, 2-ジメトキシエタン26m1、及び2M-炭酸ナトリウム水溶液12.5m1(3eq)を加え、90Cのオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体3.97gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H-6)3.40gを得た。得られた化合物(H-6)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。FD-MS:calcd for $C_{46}H_{31}N_{3}=626$, found m/z=626 (M^{+} ,100)

[0078]

合成例7(化合物(H-7)の合成)

化合物(H-7)を以下のようにして合成した。

【化34】

[0079]

100ml三つロフラスコに、合成例5で合成した(中間体e)2.71g(7mmol)、3-(N-カルバゾリル)フェニルボロン酸2.41g(8.4mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.291g(0.25mmol,3%Pd)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1,2ージメトキシエタン26ml、及び2M-炭酸ナトリウム水溶液12.5ml(3eq)を加え、90 $\mathbb C$ のオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体3.41gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H-7)2.64gを得た。得られた化合物(H-7)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。FD-MS:calcd for $C_{40}H_{27}N_{3}=545$, found m/z=545(M^+ .100)

[0080]

合成例8(化合物(H-8)の合成)

化合物(H-8)を以下のようにして合成した。

【化35】

[0081]

300ml三つ口フラスコに、3-ブロモベンズアルデヒド18.5g(100mmo 出証特2005-3033571 1)とアニリン9. 3 1 g(1 0 0 mm o 1)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、塩化メチレン2 0 0 m l と 1 規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液 1 0 m l を添加し、室温で 5 時間撹拌した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩 9. 4 0 g(6 0 mm o 1)、水酸化ナトリウム 8. 0 0 g(2 0 0 mm o 1)を添加して、70 $\mathbb C$ のオイルバスにて昇温し 5 時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体 f) 1 2. 8 g を得た(収率 3 3. 0 %)

100ml三つ口フラスコに、(中間体 g) 2.72g(7 mm o 1)、4 - (N-カルバゾリル)フェニルボロン酸 2.41g(8.4 mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.291g(0.25 mm o 1,3% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに 1,2 - ジメトキシエタン 26 m l、及び 2 M - 炭酸ナトリウム水溶液 12.5 m l(3 e q)を加え、90 $\mathbb C$ のオイルバスで 9 時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体 3.88gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H - 8)3.26gを得た。得られた化合物(H - 8)について $\mathbb C$ アローMSを測定した結果を以下に示す。

FD-MS:calcd for $C_{3.9}H_{2.6}N_{4}=551$, found m/z=551 (M⁺, 100)

[0082]

合成例 9 (化合物 (H-9) の合成)

化合物(H-9)を以下のようにして合成した。

【化36】

[0083]

300ml三つ口フラスコに、(中間体h)11.8g(35mmol)とアセトフェノン4.20g(35mmol)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール80mlと1規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液3.5mlを添加し、室温で5時間撹拌した。その後、70 $^{\circ}$ Cのオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに4時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩3.28g(21mmol)、水酸化ナトリウム2.80g(70mmol)を添加して、70 $^{\circ}$ Cのオイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(

展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、化合物(H-9) 4. 7 1 g を得た。得られた化合物(H-9) について F D-MS を測定した結果を以下に示す。

FD-MS:calcd for $C_{38}H_{26}N_{4}=539$, found m/z=551 (M⁺, 100)

[0084]

合成例10(化合物(H-10)の合成)

化合物(H-10)を以下のようにして合成した。

【化37】

[0085]

1ーフェニルー3, 5ージブロモベンゼン31.2 g(100mmol)を、1000ml三つ口フラスコ中で、エーテル300mlに溶解し、アルゴン雰囲気下 $-16\sim-42$ でブルマルブチルリチウムへキサン溶液(1.6M)75ml(120mmol)を加え、-42でから0℃で1時間撹拌した。次に反応溶液を-70℃まで冷却し、ジメチルホルムアミド22g(300mmol)を滴下し、-70℃で1時間撹拌した後、室温まで昇温して6時間撹拌した。さらに反応溶液に5%塩酸200mlを滴下した後、室温で45分間攪拌した。反応溶液を二層分離した後、有機層を3%塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を5分の1程度まで減圧留去後、析出した結晶を濾過し、トルエンーノルマルへキサン混合溶媒、ノルマルへキサンで順次洗浄し、(中間体h)19.6g(収率75%)を得た。

 $300 \, \mathrm{m} \, 1$ 三つ口フラスコに、(中間体 i) $18.3 \, \mathrm{g}$ ($70 \, \mathrm{mmol}$)とアセトフェノン $8.4 \, \mathrm{g}$ ($70 \, \mathrm{mmol}$)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール $80 \, \mathrm{mle}$ 1 規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液 $7.0 \, \mathrm{mle}$ 添加し、室温で $50 \, \mathrm{mle}$ 時間撹拌した。その後、 $70 \, \mathrm{mole}$ のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに $40 \, \mathrm{mmole}$ 時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩 $6.56 \, \mathrm{g}$ ($42 \, \mathrm{mmole}$)、水酸化ナトリウム $5.60 \, \mathrm{g}$ ($140 \, \mathrm{mmole}$)を添加して、 $70 \, \mathrm{mole}$ のオイルバスにて昇温し $50 \, \mathrm{mle}$ 5 時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体 j) $13.9 \, \mathrm{g}$ (収率 $42.9 \, \mathrm{med}$)を得た

ページ: 39/

ルマルヘキサン混合溶媒、ノルマルヘキサンで順次洗浄し、(中間体 k) 8. 0 g (収率 7 8 %)を得た。

300ml三つ口フラスコに、(中間体k)8.0g(19.4mmol)とアセトフェノン2.33g(19.4mmol)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール30mlと1規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液2.0mlを添加し、室温で5時間撹拌した。その後、70 $^{\circ}$ のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに4時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩1.81g(11.6mmol)、水酸化ナトリウム1.55g(38.8mmol)を添加して、70 $^{\circ}$ のオイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、化合物(H-10)4.61gを合成した。得られた化合物(H-10)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。FD-MS:calcd for C_{44} H30 $^{\circ}$ N4=615, found m/ $^{\circ}$ z=615 ($^{\circ}$ M $^{\circ}$,100)

[0086]

合成例11(化合物(H-11)の合成)

化合物(H-11)を以下のようにして合成した。

【化38】

[0087]

300m1三つロフラスコに、(3,5ージブロモベンズアルデヒド26.4g(100mmo1)とアセトフェノン12.0g(10mmo1)とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール100m1と1規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液10.0m1を添加し、室温で5時間撹拌した。その後、700のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに4時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩10.9g00mmo1)、水酸化ナトリウム10.9g00mmo1)を添加して、10.9g00のオイルバスにて昇温し5時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体1)18.0g000で、収率10.0g00%)を得た。

(中間体 I) 18.6g(40mmol)を、1000ml三つ口フラスコ中で、エーテル 150ml に溶解し、アルゴン雰囲気下 $-16\sim-42$ ℃でノルマルブチルリチウムヘキサン溶液(1.6M)40ml(64mmol)を加え、-42 ℃から0 ℃で1時間撹拌した。次に反応溶液を-70 ℃まで冷却し、ジメチルホルムアミド 8.8g(120mmol)を滴下し、-70 ℃で1時間撹拌した後、室温まで昇温して6時間撹拌した。さらに反応溶液に5%塩酸 100ml を滴下した後、室温で45分間攪拌した。反応溶液

を二層分離した後、有機層を3%塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を5分の1程度まで減圧留去後、析出した結晶を濾過し、トルエンーノルマルヘキサン混合溶媒、ノルマルヘキサンで順次洗浄し、(中間体m)13.8g(収率83%)を得た。

 $300\,\mathrm{m}\,1$ 三つ口フラスコに、(中間体m) $12.5\,\mathrm{g}$ ($30\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) とアセトフェノン $3.6\,\mathrm{g}$ ($30\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) とを入れ、アルゴン置換を行った。次いで、エタノール $70\,\mathrm{m}\,1$ と 1 規定のナトリウムメトキシド/メタノール溶液 $6.5\,\mathrm{m}\,1$ を添加し、室温で $5\,\mathrm{m}\,1$ 時間撹拌した。その後、 $70\,\mathrm{C}$ のオイルバスにて昇温しエタノールを還流させながらさらに $4\,\mathrm{fh}\,1$ 時間反応した。次いで、ベンズアミジン・塩酸塩 $3.2\,\mathrm{g}$ ($21\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)、水酸化ナトリウム $2.40\,\mathrm{g}$ ($60\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) を添加して、 $70\,\mathrm{C}$ のオイルバスにて昇温し $5\,\mathrm{fh}\,1$ 時間反応した。反応終了後、析出物をろ別し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で精製し、(中間体 $1.6\,\mathrm{mm}\,1$ $1.6\,\mathrm{$

100m1三つ口フラスコに、(中間体 n)4.32g(7 mm o 1)、4 ー(N ーカルバゾリル)フェニルボロン酸 2.41g(8.4 mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)0.291g(0.25 mm o 1,3% P d)を入れ容器内をアルゴン置換した。さらに1,2ージメトキシエタン26 m 1、及び2 M ー炭酸ナトリウム水溶液12.5 m 1(3 e q)を加え、90℃のオイルバスで9時間加熱還流した。一晩後、イオン交換水、塩化メチレンを加え、有機層を抽出、イオン交換水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去した。残査の灰色固体4.53gをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/塩化メチレン)にて精製し、溶媒を留去し化合物(H − 11)3.62gを得た。得られた化合物(H − 11)についてFD-MSを測定した結果を以下に示す。

FD-MS: calcd for $C_{5.6}H_{3.7}N_{5}=780$, found m/z=780 (M⁺, 100)

[0088]

実施例1

25 mm×75 mm×0. 7 mm厚のITO透明電極付きガラス基板をイソプロピルア ルコール中で超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分間行なった。洗浄 後の透明電極付きガラス基板を真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極が形 成されている側の面上に前記透明電極を覆うようにして膜厚10nmの下記銅フタロシア ニン膜(以下「CuPc膜」と略記する。)を成膜した。このCuPc膜は、正孔注入層 として機能する。このCuPc膜上に膜厚30nmの下記4,4,-ビス [N-(1-ナ フチル)-N-フェニルアミノ] ビフェニル膜(以下「 $\alpha-NPD$ 膜」と略記する。)を 成膜した。この $\alpha-NPD$ 膜は正孔輸送層として機能する。さらに、この $\alpha-NPD$ 膜上 に膜厚30nmの前記化合物(H-1)をホスト材料として蒸着し発光層を成膜した。同 時にりん光発光性の I r 金属錯体ドーパントとして下記トリス (2-フェニルピリジン) Ir (以下「Ir (ppy)3」と略記する。)を添加した。発光層中におけるIr (p $py)_3$ の濃度は5重量%とした。この膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚10 n m の下記 (1, 1'ービスフェニル) -4-オラート) ビス (2-メチル-8-キノ リノラート)アルミニウム(以下、「BAla膜」と略記する。)を成膜した。このBA 1 q 膜は正孔障壁層として機能する。さらにこの膜上に膜厚40 n mの下記8-ヒドロキ シキノリンのアルミニウム錯体(以下、「Alq膜」と略記する。)を成膜した。このA 1 q 膜は電子注入層として機能する。この後ハロゲン化アルカリ金属であるLiFを 0. 2 n mの厚さに蒸着し、次いでアルミニウムを150 n mの厚さに蒸着した。このA1/ LiFは陰極として働く。このようにして有機EL素子を作製した。

得られた素子について、通電試験を行なったところ、電圧 5. 4 V、電流密度 0. 2 5 m A / c m^2 にて、発光輝度 1 0 1 c d / m^2 の緑色発光が得られ、色度座標は(0. 3 2, 0. 6 1)、発光効率は 4 0. 4 c d / A であった。また、この素子を初期輝度 5 0 0 c d / m^2 にて定電流駆動させ、発光輝度 2 5 0 0 c d / m^2 まで半減する時間は 6 2 4 時間であった。これらの結果を表 1 に示す。

さらに、耐熱試験として、105℃環境条件において、通電試験を実施したところ、通

電後500時間経過した後でも、十分な発光輝度を有する緑色発光が得られることを確認 した。

【0089】 【化39】

[0090]

実施例 2~11

実施例1において、発光層のホスト材料として、化合物(H-1)の代わりに、表1に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製し、通電試験を行った。それらの結果を表1に示す。

また、実施例 $2\sim 1$ 1 で得られた素子について、耐熱試験として、105 \mathbb{C} 環境条件において、通電試験を実施したところ、通電後 500 時間経過した後でも、十分な発光輝度を有する緑色発光が得られることを確認した。

[0091]

比較例1~4

実施例1において、発光層のホスト材料として、化合物(H-1)の代わりに、表1に記載の下記化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製し、通電試験を行った。それらの結果を表1に示す。

また、比較例 $1\sim 4$ で得られた素子について、耐熱試験として、105 ℃環境条件において、通電試験を実施したところ、通電後 500 時間経過した時点で、発光輝度が著しく低下していることを確認した。

【化40】

[0092]

【表1】

表 1

			T				
	発光層 の ホスト材料	電 圧 (V)	電流密度 (mA/cm²)	輝度 (cd/m²)	発光 効率 (cd/A)	色度座標 (x,y)	輝度半減寿命 (時間) 初期輝度 5000(cd/m²)
実施例1	H-1	5.4	0.25	101	40.4	(0.32,0.61)	624
実施例2	H-2	5.5	0.26	104	40.0	(0.32,0.61)	848
実施例3	H-3	5.4	0.25	102	40.8	(0.32,0.61)	795
実施例4	H-4	5.6	0.24	99	41.3	(0.32,0.61)	899
実施例5	H-5	5.5	0.26	104	40.0	(0.32,0.61)	686
実施例6	H-6	5.6	0.24	101	42.1	(0.32,0.61)	780
実施例7	H-7	5.6	0.24	99	41.3	(0.32,0.61)	897
実施例8	H-8	5.5	0.26	104	40.0	(0.32,0.61)	702
実施例9	H-9	5.4	0.25	103	41.2	(0.32,0.61)	789
実施例10	H-10	5.6	0.23	102	44.3	(0.32,0.61)	803
実施例11	H-11	5.4	0.25	104	41.6	(0.32,0.61)	784
比較例1	CBP	5.5	0.32	101	31.6	(0.32,0.61)	403
比較例2	比2	5.4	0.32	104	32.5	(0.32,0.61)	358
上較例3	此3	5.5	0.31	98	31.6	(0.32,0.61)	427
比較例4	比4	5.5	0.30	102	34.0	(0.33,0.61)	426

表1に示したように、実施例 $1\sim11$ の有機EL素子は、高発光効率で寿命が長く、かつ耐熱性が高い緑色発光を示した。

[0093]

実施例12

実施例 1 において、発光層のりん光発光性の I r 金属錯体ドーパントとして I r (p p y) 3 の代わりに、下記ビス(2 - ベンゾチエニルピリジン)アセチルアセトナートイリジウム(以下「I r (b t p) 2(a c a c)」と略記する。)を添加した以外は、同様にして有機 E L 素子を作製した。

さらに、耐熱試験として、105 C環境条件において、通電試験を実施したところ、通電後 500 時間経過した後でも、十分な発光輝度を有する赤色発光が得られることを確認した。

[0094]

【化41】

Ir(btp)2(acac)

[0095]

実施例13~14

実施例12において、発光層のホスト材料として、化合物(H-1)の代わりに、表2に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製し、通電試験を行った。それらの結果を表2に示す。

また、実施例 $13\sim14$ で得られた素子について、耐熱試験として、105℃環境条件において、通電試験を実施したところ、通電後500時間経過した後でも、十分な発光輝度を有する赤色発光が得られることを確認した。

[0096]

比較例 5~7

実施例12において、発光層のホスト材料として、化合物(H-1)の代わりに、表2に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製し、通電試験を行った。それらの結果を表2に示す。

また、比較例 $5\sim7$ で得られた素子について、耐熱試験として、105 ℃環境条件において、通電試験を実施したところ、通電後 500 時間経過した時点で、発光輝度が著しく低下していることを確認した。

[0097]

【表2】

表 2

	発光層の ホスト材料	電 圧 (V)	電流密度 (mA/cm²)	輝度 (cd/m²)	発光 効率 (cd/A)	色度座標 (x,y)	輝度半減 寿命(時間) 初期輝度 500(cd/m²)
実施例12	H-1	7.3	1.2	101	8.4	(0.66, 0.32)	1731
実施例13	H-6	7.3	1.3	102	7.8	(0.66,0.33)	1689
実施例14	Hーフ	7.3	1.3	101	7.8	(0.66,0.32)	1713
比較例5	CBP	7.2	4.3	98	2.3		
比較例6	比3	7.2	3.4			(0.65,0.33)	451
比較例7				103	3.0	(0.66,0.32)	769
工七年文刊7	比4	7.3	3.1	100	3.2	(0.66,0.32)	842

表 2 に示したように、実施例 1 2 \sim 1 4 の有機 E L 素子は、高発光効率で寿命が長く、かつ耐熱性が高い赤色発光を示した。

【産業上の利用可能性】

[0098]

以上詳細に説明したように、本発明の有機EL素子用材料を用いた有機EL素子は、発 光効率及び耐熱性が高く、寿命が長いため、極めて実用的である。

このため、フルカラーディスプレイ、情報表示機器、車載表示機器、照明器具として極めて実用的かつ有用である。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 発光効率及び耐熱性が高く、寿命が長い有機エレクトロルミネッセンス (EL) 素子用材料及びそれを利用した有機EL素子を提供する。

【解決手段】 含窒素環を有する特定構造の化合物を少なくとも1種含む有機EL素子用材料、並びに、陰極と陽極間に少なくとも発光層を有する一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも一層が前記有機EL素子用材料を含有する有機EL素子を提供するものである。

【選択図】 なし

特願2004-064004

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000183646]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月 8日 新規登録

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

出光興産株式会社